Purification of granulocyte preparations useful for transfusion comprises removing nonfunctional granulocytes

Publication number: DE19846011 Publication date: 2000-04-20

Inventor: EMMENDOERFFER ANDREAS (DE); PUELLMANN

KERSTIN (DE); KADAR JANOS (DE)

Applicant: FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)

Classification:

- international: C07K1/16; C07K14/435; C07K16/00; C07K16/28;

C07K1/00; C07K14/435; C07K16/00; C07K16/18;

(IPC1-7): C07K16/00; C07K1/16; C07K14/435

- European:

Application number: DE19981046011 19981006 Priority number(s): DE19981046011 19981006

Report a data error here

Abstract of DE19846011

Method for purifying a granulocyte-containing preparation comprises removing nonfunctional granulocytes, especially granulocyte progenitor cells, from the preparation. An Independent claim is also included for a granulocyte-containing preparation treated by the method.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

Offenlegungsschrift

DE 198 46 011 A 1

198 46 011.2 (2) Aktenzeichen: 2 Anmeldetag: 6. 10. 1998

20. 4.2000 fi) Int. Cl.⁷: C 07 K 16/00 C 07 K 14/435 C 07 K 1/16

(fi) Anmelder:

Fraunhofer-Gesellschaft zur Förderung der angewandten Forschung e.V., 80636 München, DE

(74) Vertreter:

PFENNING MEINIG & PARTNER GbR, 80336 München

@ Erfinder:

Emmendörffer, Andreas, Dr., 30625 Hannover, DE; Püllmann, Kerstin, 30455 Hannover, DE; Kadar, Janos, Dr., 50935 Köln, DE

(6) Entgegenhaltungen:

Vet. Immunol. Immunopathol. 1991, 28 (2), S.143-156:

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(4) Verfahren zur Aufreinigung von Granulozyten enthaltenden Präparaten

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Aufreinigung von Granulozyten enthaltenden Präparaten sowie auf derartig aufgereinigte Granulozyten enthaltende Präparate. Granulozyten enthaltende Präparate werden im Bereich der Transfusionsmedizin, Hämatologie, Onkologie, Pädiatrie und Blutspende beispielsweise zur Therapie von Antibiotika resistenten Infektionen sowie zur Vorbeugung von Infektionen entsprechend gefährdeter Patienten oder auch zur Behandlung von angeborenen Granulozytenfunktionsstörungen verwendet. Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden die Vorläuferzellen der Granulozyten aus den Präparaten abgetrennt, indem das Präparat mit Annexin V oder Antikörpern, die die Vorläuferzellen erkennen, inkubiert wird und anschließend die an Annexin V bzw. an die Antikörner gebundenen Vorläuferzellen entweder aufgrund einer Markierung des Annexin V oder der Antikörper oder aufgrund einer Bindung des Annexin V oder der Antikörper an ein Trägermaterial, beispielsweise magnetische Beads, abgetrennt werden.

DE 198 46 011 A 1

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Aufreinigung von Granulozyten enthaltenden Präparaten. Derartige Granulozyten enthaltende Präparate werden im Bereich der Transfusionsmedizin, Hämatologie, Onkolo-5 eie. Blutsnende, Padiatrie ete, erzeugt bzw. verwendet.

Insbesondere werden Granulozytenpräparate für die Granulozytentransfusion bei der Therapie antibiotisch schwer zu beherrschender Infektionen, bei der Prophylaxe bei Patienten mit hohem Infektionsrisiko oder auch zur Behandlung angeborener Granulozytenfunktionsstörungen beispielsweise in der Pädiatrie eingesetzt.

Die Transfusion von Granulozytenpräparaten ist seit mehreren Jahrzehnten Bestandteil der Therapie antibitischs oshwer zu beherrsehender Infektionen. Für die Thansfusion werden mindestens 1 bis 2 x 10¹⁰ Zellen benötigt. Diese bebe Zahl von Zellen wird von Normalspendern nur selten erreicht, so daß gewönlich die Granulozyten aus dem Knochennark durch Gabe von Steroiden, wie beispielbweise Dexamethasson, Prednison oder Mehlypperdison, mobilisatien werden. Mit Einführung von G-CSF in den klinischen Bereich für die Mobilisation von Granulozyten zur Verbervitung von Spenderm für Granulozytenpiarate konte die Eilzienz der Mobilisation gegenüber den Steroiden weiter gesteiget werden. Hierbei wird derzeit noch ermitielt, ob den Spenderm zur Mobilisation von Granulozytenpiaraten wird besiges weisen den eine Steroiden weiter gesteiger der Steroiden weiter derzeit noch ermitielt, ob den Spenderm zur Mobilisation von Granulozytenpiaraten wird besiges weisen Emmendereffer, A. et al. "Kinetics of transfused neutrophils in peripheral blood and BAL fluid of a patient with seinked chronie granulozus dissesse" Bur. J. Haematol BA. 47, 8, 246-252. 1991, beschrieben.

Aufgabe der vorliegenden Irfindung ist es, ein Verfahren zur Aufreinigung von Granulozyten zur Verflägung zu stelolen, um den Reinheitsgrad und die Qualität der zur Granulozytentransfusion verwendeten Präparate zu verbessern, sowie nach diesem Verfahren hergestellte Granulozyten enthaltende Präparate und deren Verwendung zur Verflägung zu stellen. Diese Aufgabe wird durch das Verfahren nach Anspruch 1, Granulozyten enthaltende Präparate nach Anspruch 11 sowie deren Verwendung nach Anspruch 12 gelt.

Vorteilhafte Weiterbildungen des erfindungsgemäßen Verfahrens werden in den abhängigen Ansprüchen gegeben.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Aufreinigung von Granulozyten enthaltenden Präparaten werden aus diesen Präparaten die nicht funktionalen, beispielsweise die chemotaktisch nicht aktiven, in der Sauerstoffradikalproduktion schwachen oder negativen Granulozyten, insbesondere die Vorläuferzellen der Granulozyten abgetrennt. Wesentlich für dieses Verfahren ist die Erkenntnis, daß Granulozyten, die z. B. durch G-CSF beschleunigt aus dem Knochenmark ausgeschüttet wurden und in das periphere Blut gelangten, sich in Abhängigkeit von ihrem Reifungs- und Differenzierungsgrad von normalen neutrophilen Granulozyten in der Expression bestimmter Oberflächenantigene und in ihrer Funktion (Chemotaxis, Sauerstoffradikalproduktion) unterscheiden, Insbesondere bei mehrfacher Gabe von G-CSF erhöht sich hier der Anteil an jungen Granulozyten aus dem Knochenmark, Nebenwirkung der allogenen Granulozytentransfusion ist das Auftreten antigranulozytärer Antikörper im Empfänger, wobei die Wahrscheinlichkeit hierfür und der jeweilige Titer der Antikörper mit der Zahl der transfundierten Präparate korreliert. Zum anderen werden durch die intensive Mo-35 bilisation auch Vorläuferzellen von Granulozyten aus dem Knochenmark ausgeschüttet, die im Hinblick auf die Sauerstoffradikalproduktion negativ bzw. signifikant schwächer und außerdem chemotaktisch inaktiv sind. Der Anteil dieser Zellen schwankt in Abhängigkeit von der Art und Dauer der Mobilisation, in Abhängigkeit von der Art der Zellapharese bzw. der Lagerdauer des Präparates zwischen 5% und 80% der Zellen des Präparates. Dies bedeutet eine hohe Variabilität in der Qualität der Präparate, was sowohl für den therapeutischen Erfolg als auch für die mit der Transfusion verbundenen Nebenwirkungen beim Empfänger eine unnötige Belastung darstellt. Durch die Abtrennung der chemotaktisch inaktiven und bei der Sauerstoffradikalproduktion negativ bzw. signifikant schwächeren Vorläuferzellen oder überalterten Granulozyten werden die reifen, funktionell aktiven Granulozyten angereichert und der Anteil funktionell inkompetenter und somit unnötig transfundierter Zellen reduziert. Dies führt zu einer Verminderung der Belastung des Empfängers, da die funktionell inkompetenten Zellen von dessen Makrophagensystem abgebaut werden und gegebenenfalls die Induktion von Alloantikörpern gegen die transfundierten Granulozyten fördern. Es ergibt sich folglich eine bessere Qualität der Granulozyten enthaltenden Präparate und eine damit verbundene bessere Steuerbarkeit der Therapie. Der erhöhte Anteil funktionell aktiver Granulozyten, die transfundiert werden und sofort für die Infektabwehr zur Verfügung stehen, führt zu einer erhöhten therapeutischen Effektivität des Granulozyten enthaltenden Präparates,

Gemäß der vorliegenden Erindung kann das Verfahren dadurch besonders einfach durchgerührt werden, daß das Granulosyten entialneden Präiparat mit Annexin V oder Antiköpern, die Verfäuferzellen der Granulosyten entialneden Präiparat mit Annexin V oder Antiköpern, die Verfäuferzellen der Granulosyten erikennen, nichtbiert wint. Dabei macht man sich die Prkenntnis zunutze, daß die aus dem Knochenmark, z. B. durch G-CSF, Steroide oder ein Kombination aus Steroiden und G-CSF oder durch pflanzliche oder bakterteile Polysaccharide mobilisterien Granulosyten siehe seine Steroiden Tabelle 1 in einer Reihe von Oberflächenmarkern und Funktionen von den normalen Granulozyten unterschießen.

Tabelle 1

Veränderung Oberflächenmarker auf G-CSF induzierten Granulozyten im Vergleich zu normalen Granulozyten

'	Herabregulation	Heraufregulation	Neusynthese
,	CD16, CD62L	CD11b, CD54, CD95	CD14, CD64, HLA-DR

55

60

Die Erfindung macht sich dabei den Umstand zunutze, daß diese Zellen sich in der Durchflußzytometrie neben dem

DE 198 46 011 A 1

Seaterprofil (Größe und Granularitü) deutlich in der Expression von Phosphatidylserin von normalen Granulosyten untersebeiden. Sie zeichnen sich durch ein Eußerst hobe Expression von Phosphatidylserin aus. Diese Granulosyten in In Durchflüßzytometer mittels einer Bindung von beispielsweise FTC-markiertem Annexin V nachgewiesen werden. Diese Erkentriks, daß die Writälerzellen der Granulosyten Annexin V brinden und folglich mit Annexin V markiert werden können, kann nun vorteilhaft zur Abtrennung dieser Wofläuferzellen verwendet werden. Dies kann beispielsweise dadurch gescheher, daß Annexin V am Teigermatertaig gebunden wird und anschließend in der Gegenwart von Kalziurienen das Granulozyten en das hen der Stepten der Witzelfen der Granulozyten in Kontakt mit dem Annaxien dabei under ans magnetischen Beads bestehen, Geraten die Wofläuferzellen der Granulozyten in Kontakt mit dem Annaxien dabei under ans magnetischen Beads bestehen, Geraten die Wofläuferzellen der Granulozyten in Kontakt mit dem Annaxien von der Stepten der Granulozyten in Kontakt mit dem Annaxien von der der der Granulozyten in Kontakt mit dem Annaxien von der der der Granulozyten er magnetischen Beads, bettemt werden. Dasselbe Verfahren Bäß sich statt mit Annexin V auch mit Antikörpern durchführen, die die Wofläuferzellen der Granulozyten erkennen. Deraritge Antikörper sich ein Antikörper durchführen, die die Wofläuferzellen der Granulozyten erkennen. Deraritge Antikörper sich ein Antikörper durchführen, die die Wofläuferzellen der Granulozyten erkennen. Deraritge Antikörper sich ein Antikörper sich en Antikörper sich en Antikörper durchführen, die die Wofläuferzellen der Granulozyten erkennen. Deraritge Antikörper sich ein Antikörper der en Antikörper sich en

Als Alternative hierzu können markiertes Annexin V oder entsprechende markierte Antikörper eingesetzt werden, indem diese mid dem Grauulozyten enthaltenden Priparat vermischt werden. Die Verläuferzellen der Granulozyten binden
anschließend an das markierte Annexin V bzw. an die markierten Antikörper und können anschließend aufgrand der 15
Markierung des Jennesin V oder der Antikörper. Diese können anschließend zusammen mit den Vorläuferzellen der Granulozyten beispielsweise durch Chromatoeranbie oder in einem Sorter, aus dem Präsorat absettennt werden.

Die durch dieses erfindungsgemäße Verfahren aufgereinigten Granulozyten enthaltenden Präparate werden in der Transfusionsmedizin, Hämatologie, Onkologie, Blutspende, Pädistrie, insbesondere zur Behandlung von antibiotisch 20 schwer zu beherrschenden Infektionen oder zur Prophylace von Patienten mit hohem Infektionsrisiko eingesetzt.

Im folgenden werden einige vorteilhafte Ausführungsbeispiele des erfindungsgemäßen Verfahrens und der erfindungsgemäßen Granulozyten enthaltenden Präparate beschrieben. Es zeigen

- Fig. 1a den Anteil an Annexin-V-positiven Zellen 24 Stunden nach Gabe von G-CSF (Fall 1) im FSC/SSC-Dotplot;
- Fig. 1b denselben Anteil im FL1-Histogramm mit Annexin V-FITC zum Anfärben der Zellen;
- Fig. 2a den Anteil Annexin-V-positiver Zellen 48 Stunden nach der Gabe von G-CSF im Blut von Fall 1 im FSC/SSC-Dotplot;
- Fig. 2b das zu Fig. 2a zugehörige FL1-Histogramm mit Annexin V-FTTC zum Anfärben der Zellen;
- Fig. 3 den Anteil an Annexin-V-positiven Zellen 48 Stunden nach der Gabe von G-CSF im Blut von Fall 2 im FSC/SSC-Dotplot;
- Fig. 4 den Anteil an Annexin-V-positiven Zellen nach Reduktion in der Magnetseparation im Fall 2;
- Fig. 5 die Anreicherung an Annexin-V-positiven Zellen nach Magnetseparation im Fall 2;
- Fig. 6 den Phänotyp der Annexin-V-positiven Zellen nach Pappenheim-Färbung.
- Die Fig. 1 bis 6 zeigen Ergebnisse zweier Probandenfälle, bei denen das erfindungsgemäße Verfahren angewandt

In beiden Fällen wurden 300 ml heparinisiertes venöses Vollbüt eines gesunden Spenders, der 48 bzw. 24 Stunden zuver einmalig mit 300 gr hu G-C78 subeutan behandelt wurde, mit Hydroxyelhystikte (6%) in einem Werhältnis von 1: 2 gemischt. Das Vollblut wurde dabei durch einfache Blatabnahme gewonnen. Die Erythrozyten wurden durch Sedimentation für 30 Minuten bei Raumtemperatur aus dem Vollblut abgetrennt. Der leukoxyetenlatige (Berstand wurde abgronnmen und mit phosphatgepufferter Kochskalzßsung ohne Magnesium und Kalzium (PBS-MC) in einem Verhältnis von 1: 1 gemischt. Die Leukozyten wurden daraufhin in Granulozyten und monomukleäre Zellen über einen Ficol-Dichtegradienten (20 Minuten, 730 × g) aufgetrennt. Der Überstand dieses Diehtegradienten wurde unternt und das granulozytenhaltige Sediment durch hypotone 1/yee von kontaminierenden Brythrozyten gereinigt. Eine Probengewinnung durch Aphatese weire ebnfalls möglich. Die Zellen wurden gezählt und in einen kalziumhaltigen Puffer überführt. Der die Granulozyten enthaltende kalziumhaltige Puffer swurde zu Annexis in Veheladenen magnetischen Beads gegeben und diese Mischung anschließend knichter. Während dieser Inkubation banden diese Vorläuferzeller der Granulozyten an das Annexin V und wurden so mit den magnetischen Beads gekongen Une hanne vorlaufen gestellen enthaltende Lösung wurde anschließend mittels durchflüßzytometrischer Analyse an einem RACSean (Becton Dickkisson) gemessen und mit den Zellen der unseparierten Fraktion verglichen.

Die durchflußvytometrische Analyse der angereicherten Granulovytenfraktion des Probandenfalls I, der einmalig mit G-CSF 300 µg. so. behandelt worden war, zeigt gemäß Fig. 1a den Anteil an Annexin V positiver Zellen nach 24 Stunden. Fig. 1a ist dabei ein PSC/SSC-Dotplot (Forward Seature/Side Seature-Dotpot), wobei mit R1 der Meßbereich angegeben ist, dessen Meßwerte dem Anteil Annexin V positiver Zellen enspricht. Der Bereich R2 entspricht dabei funktionel aktiven neutrophilen Granulozyten. Fig. 1b zeigt im FL 1-Histogramm die Anteile der einzelnen Fraktionen an Westallen der Granulozyten und intakten Granulozyten in den einzelnen Bereichen R1 bzw. R2. Dabei entspricht die mit G1 bezeichtente Kurve dem Messungen, die bei der Beschränkung der Messung auf ein Frenster gemäß dem Bereich R1 in Fig. 1a bestimmt wurden. Die Kurve C2 wurde mit einem Fenster gemäß dem Bereich R2 in Fig. 1a aufgezeichnet. Fig. 2a und Fig. 2b zeigen dieselben Messungen 48 Stunden nach Gabe des G-CSF wobed die Bezeichnungen R1, R2 und G1 und G2 wie in Fig. 1a und 1b verwendet werden. Wie unmittelbar in den Fig. 1a, 1b, 2a und 2b zu erkennen ist, zeigt 60 sich die Anwesenheit von Annexin V positiven Zellen im peripheren Blut.

Auch Fig. 3, die Messungen au Prabandenfall 2 beschreibt, zeigt einen Anteil von Annexin Vyrositiven Zellen 48 Stunden nach der Gabe von G-CSE. Wie im Vergleich zu Fig. 2a geschen werden kann, ist auch hier ein Anteil myeloischer, FITC-markierner Vorläuferzellen zu erkennen. Fig. 4 zeigt weiterhin die Ergebnisse eines FSC/SSC-Dot-Plot nach Reduktion des Anteils an Annexin V positiven Zellen in der in Fig. 3 dargestellten Probe über Magnetsperation. 50 liese Ergebnisse lassen sich bei mehrfacher Weiderholung des Separations/Altreitingungsschrifties weiter verbessern. Demegegenüber zeigt Fig. 5 eine Fraktion, bei der der Anteil von Annexin V positiven Zellen angereichert wurde. Ausgangspunkt war wiederum das bei Fig. 3 beschriebene Material des Probandenfalles 2. Bis ist unmittlebar zu erkennen.

DE 198 46 011 A 1

daß die im Bereich R1 angesiedelten Annexin V-positiven myeloischen Verläuferzellen gegenüber den in dem Bereich R2 angesiedelten neutrophilen, iniakten Granulovyten stark angeriechert sind. Fig. 2 ezigt den Fhilotypt der Annexin V-positiven Zellen nach Pappenheim-Färbung aus dem Präparat des Probandenfaltes 2. Dabei wurden Zellen ausgewählt, die sich in dem Bereich R1 gemäß Fig. 3 belinden. Die hier dargeseitlen myeloischen Volfäuferzellen entsprechen einen Anteil von ea. 20 bis 50%. Sie bestehen aus unreiten Zellen mit mononukleärem Charakter. Weiterhin sind normale Granulovyten zu erkennen, die durch segementiere Kerne auffallen.

, ,

10

15

20

30

35

40

45

SO

55

60

Patentansprüche

- Werfahren zur Aufreinigung von Granulozyten enthaltenden Präparaten, dadurch gekennzeichnet, daß die nicht funktionellen Granulozyten, imbsecondere Wrätiderzellen von Granulozyten aus dem Präparat abgerennt werden.
 Werfahren nach dem vorbergebenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die Zellen des Präparates mit Annexi P Oder Antikforpern, die Verläuferzellen erkennen, inkübeire wird.
 - Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß die Inkubation in Granulozyten mit an Trägermaterial gebundenem Annexin V in Gegenwart von Kalziumionen erfolgt.
 - 4. Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Präparat mit einem Trägermaterial inkubiert wird, an dessen Oberfläche Annexin V oder Antikörpern, die Worläuferzellen der Granulozvien erkennen, eekonet sind.
 - Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial magnetische Beads enthält.
 - Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß an die Mischung aus magnetischen Beads und Präparat ein Magnetfeld angelegt und die magnetischen Beads und das Präparat getrennt werden.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 3 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Trennung des Trägermaterials und des Präparates durch Panningschritte oder Magnetseparation erfolgt.
 - Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Pr\u00e4part mit markiertem Annexin V oder mit markierten Antik\u00f6rpern inkubiert und anschlie\u00ddend die markierten Granulozyten ausgelesen werden.
 - 9. Verfahren nach dem vorhergehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, daß das Präparat mit fluorochromge-koppeltem Annexin V oder fluorochromgekoppelten Antikörpern inkubiert wird und anschließend die fluoreszent-markierten Granulozyten aus dem Präparat abgetrennt werden.
 - 10. Verfahren nach mindestens einem der beiden vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Trennung der markierten Granulozyten durch Chromatographie, insbesondere Säulenchromatographie, oder in einem Sorter erfolgt.
 - Granulozyten enthaltendes Präparat, das nach einem Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche behandelt wurde.
 - 12. Verwendung von Granulozyten enthaltenden Präparaten nach dem vortergehenden Anspruch in der Transfüsionsmedizin, Hämatologie, Onkologie, Blutspende, Pädiatrie, insbesondere zur Behandlung von antibiotisch schwer zu beherrschenden Infektionen, sowie zur Prophylaxe bei Patienten mit hohem Infektionsrisiko.

Hierzu 8 Seite(n) Zeichnungen

4

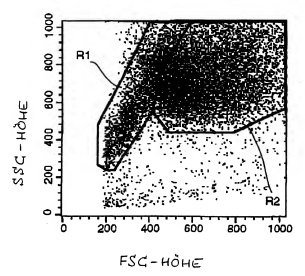
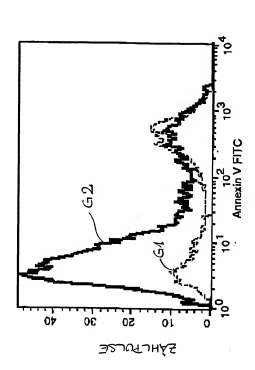


Fig. 1A





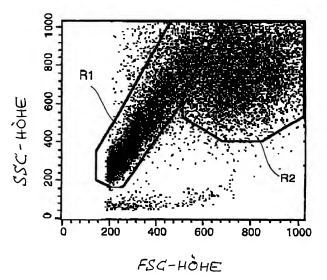
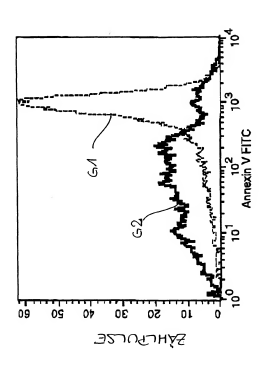


Fig. 2A





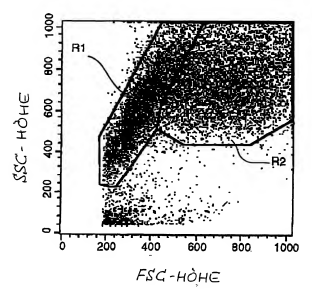


Fig. 3

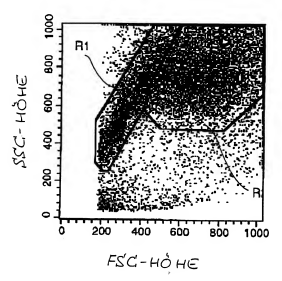


Fig. 4

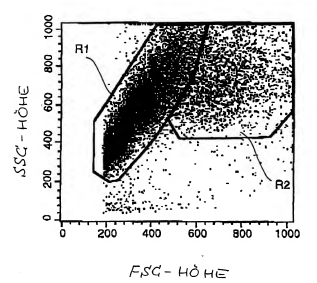


Fig.5

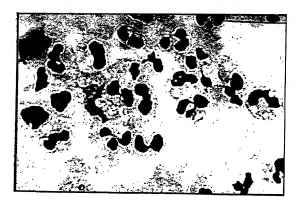


Fig. 6